

## us SU un 1491337 A 3

CD 4 C 07 D 285/04//A 61 K 31/415

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОМИТЕТ
ПО ИЗОБРЕТЕНИЯМ И ОТНРЫТИЯМ
ПРИ ГНИТ СССР

## ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

## **Н ПАТЕНТУ**

::

(21) 4028351/23-04

(62) 3979033/23-04

(22) 24.10.86

(23) 11.11.85

(31) 219327/1985

(32) 01.10.85

(33) JP

(46) 30.06.89. Бюл. № 24

(71) Яманоути Фармасьютикал Ко, ЛТД (JP) (72) Кийосн Мурасе, Тосиясу Масе, Хирому Хара н Кенити Томиока (JP) (53) 547.794.3.07(088.8)

(56) Патент Великобритании № 2058785, кл. С 07 С 59/90, опублик. 1981. (54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ГЕТЕРОЦИКЛИ-ЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

(57) Изобретение относится к получению гетероциклических соединений фор-лы

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
HO \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O - A_1 - S - \left( \text{Het} \right) - S - A_2 - CON < R_3 \\
R_4
\end{array}$$

где R<sub>4</sub> — низший ацил; R<sub>Q</sub> — низший алкилен; Het — ослаток тиадиазола; A<sub>Q</sub> — низший алки лен; R<sub>3</sub> — низший алкил; R<sub>4</sub> — гидро ксигруппа, которые могут использо ваться в медицине для лечения раз личных аллергических заболеваний.

Получение целевых соединений ведут из соответствующей карбоновой кислоты и амина фор-лы  $\mathrm{HN}(R_3)(R_4)$ , где  $R_3$ ,  $R_4$  имеют указанные значения, при молярном соотношении (1,2-4):(1-1,2) в инертном органическом растворителе. 2 табл.

Изобретение относится к способу получения новых химических биологически активных соединений, в част-

ности новых гетероциклических соеди-

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & \\
HO & R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O - A_1 - S - Hel \\
R_2 & & \\
\end{array}$$
(1).

где R, - низший ацил;

R<sub>•</sub> - ниэший алкил;

А, - ниэший алкилен;

Het -остаток тиадиазола;

Аз - низший алкилен;

R<sub>3</sub> - инэший алкил;
R<sub>4</sub> - гидроксигруппа,
являющихся антагонистами медленно
реагирующего анафилактического соединения SRS - A, представляющего собой

as SU am 1491337

1491337

смесь лейкотриенов - липоксигеназных продуктов полиненасыщенных кислот, принимающего участие в качестве химического медиатора при быстрых гиперчувствительных реакциях в организме, а также в изменении выработки слизи, уменьшении сокращений сердца и т.д. Указанное свойство предполагает возможность применения соединений формулы (I) в медицине для профилактики и лечения различных аллергических заболеваний (например, бронхиальной астмы, аллергического насморка

и т.д.) и ншемических болезней сердца и мозга, вызываемых SRS-A.

Пель изобретения - получение новых гетероциклических соединений, проявляющих новый вид биологической активности, - антагонистов анафилактического соединения SRS-A в ряду производных тиадиазола.

Примеры получения исходных соединений, nPr означает n-пропильную группу).

Пример 1.

После перемешивания смеси 60 г
2,5-димеркапто-1,3,4-тиадиазола,
25 г гидроокиси калия и 750 мл этанола в течение 1 ч при 70°С к смеси
прибавляют 68 г этил-б-бромацетата и
результирующую смесь кипятят с обратным холодильником в течение 2 ч. После охлаждения реакционной смеси нерастворимые соединения отфильтровывают и полученный фильтрат концентрируют при пониженном давлении. К полученному таким образом остатку при-

бавляют 600 мл 10%-ного раствора гидроокиси натрия. Смесь перемешивают в течение 1 ч при 80°С. После охлаждения реакционную смесь подкисляют, прибавляя концентрированную хлористоводородную кислоту (рН ниже 1), полученные кристаллы собирают фильтрованием, промывают водой, перекристаллизовывают из ацетона и получают 60 г [(5-меркапто-1,3,4-тиадиазол-2-ил) тио] уксусной кислоты, т.пл. 170°С.

Пример 2.

Смесь 2 г 4-(3-бромпропокси)-2- 40 - окси-3-пропилацетофенона, 1,6 г 2- амино-5-меркапто-1,3,4-тиадиазола, 1,6 г карбоната калия и 20 мл N,N- диметилформамида перемешивают в течение 1 ч при 20-30°С и после прибавле-45 ния 100 мл воды к полученной реакционной смеси продукт экстрагируют этилацетатом. Экстракт промывают водой, сущат над безводным сульфатом магния, а затем растворитель отгоня- 50 ют. Полученный остаток наносят на хроматографическую колонку с силикателем и элинруют толуолом, получая

40 2,3 г 4-{3-[(5-амино-1,3,4-тиадиазол-2-ил)тио] пропокси}-2-окси-3-пропилацетофенона, т.пл. 144-145°С.

Вычислено, %: С 52,29; Н 5,76; N 11,43; S 17,45.

С<sub>16</sub> H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>S<sub>2</sub> Найдено, 2: С 52,09; Н 5,71; N 11,58; S 17,61.

По описанной методике получают целевое соединение 2-окси-4-{3-{(5--меркапто-1,3,4-тиадиазол-2-ил)тио} пропокси}-3-пропилацетофенон, т.пл. 127-129° С

HO 
$$O$$
  $O(CH_2)_3-S$   $S$   $SH$ 

из исходного соединения

1491337

Вычислено, 7: С 49,97; н 5,24; N 7,28; S 25,02. С<sub>16</sub> Н<sub>20</sub> N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>S<sub>3</sub>

С<sub>16</sub> Н<sub>20</sub> N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>S<sub>3</sub> Найдено, 7: С 50,00; Н 5,33; N 7,19; S 24,82. Пример 3.

HO Pr 
$$O(CH_2)_3Br$$
 HO Pr  $O(CH_2)_3-S$  S  $CH_2-COOH$ 

Смесь 3,1 г 4-(3-бромпропокси)-2-окси-3-пропилацетофенона, 2,4 г [(5-меркапто-1,3,4-тиадиазол-2-ил)тно]
уксусной кислоты, 3 г карбоната калия и 30 мл N,N-диметилформамида перемешивают в течение 3 ч при комнатной температуре. После прибавления 150 мл воды к полученной реакционной смеси продукт экстрагируют этилацетатом. 25
Отделенный водный слой подкисляют 10%-ной клористоводородной кислотой и экстрагируют этилацетатом. Экстракт промывают водой, сушат над безводным сульфатом магния, растворитель отго-

няют при пониженном давлении и получают твердое соединение. Последнее перекристаллизовывают из этанола и получают 2,5 г [(5-{[3-(4-ацетил-3-окси-2-пропилфенокси)пропил]тио]-1,3,4-тиадиазол2-ил)тио] уксусной кислоты, т.пл. 129-130°С.

25 Вычислено, %: С 48,85; Н 5,01; N 6,33; S 21,74.

Си Ного No 53

Найдено, %: С 48,78; Н 5,13; N 6,29; S 21,49.

Пример 4.

По методике, описанной в примере 3, с использованием в качестве исходных соединений 100 мг 2-окси--4-{[-(5-меркапто-1,3,4-тиадиазол-2-ил)тио]пропокси}-3-пропилацетофенона, полученного в примере 2, и 40 мг бромуксусной кислоты получают 70 мг

[(5-\[3-(4-ацетил-3-окси-2-профилфенокси)пропил] тио] -1,3,4-тиадиазол-2ил)тио] уксусной кислоты. Полученное соединение обладает теми же свойствами, что и соединение, полученное в примере 3.

50 Пример 5.

HO 
$$\sim$$
  $O(CH_2)_3 - S \sim S \sim SCH_2COOH$ 

mad Auchala Coay

1491337

HO 
$$O$$
  $O(CH_2)_3 - S$   $O(CH_2)_3 - S$ 

К смеси 0,5 г [(5- }[3-(4-ацетил-3-окси-2-пропилфенокси) пропил] тио -1,3,4-ти адиа зол-2-ил) тио] уксусной **(** кислоты, 0,23 г дициклогексилкарбоди-15 имида, 0,14 г 1-оксибензотриазола и 50 мл тетрагидрофурана прибавляют смесь 0,27 г хлористоводородной соли N-метилоксиамина, 0,3 г триэтиланина и 5 мл N, N-диметилформанида и результирующую смесь перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. После этого нерастворимые соединения отфильтровывают и полученный фильтрат концентрируют при пониженном давлении. К полученному остатку прибавляют 100 мл этилацетата н смесь последовательно промывают водой, разбавленным водным раствором бикарбоната натрия и водой, сушат над безводным сульфатом магния и 👉 концентрируют при пониженном давлении. К полученному остатку прибавляют этилацетат, нерастворимые соединения отфильтровывают, а полученный фильтрат концентрируют. Полученный остаток перекристаллизовывают из смеси толуола и н-гексана и получают 0,18 г 2-[(5- [3-(4-ацетил-3-окси-~2-пропилфенокси) пропил тио {-1,3,4--тиадиазол-2-ил) тио] -N-окси-N-метилацетамида, т.пл. 97-99°С.

Вычислено, 7: N 8,91. С<sub>19</sub> H<sub>25</sub>N<sub>3</sub>S<sub>3</sub>

Найдено, 7: N 9,06.
Соединения по изобретению общей формулы (I) являются сильными антагонистами по отношению к действию SRS-A и, следовательно, пригодны для профилактики и лечения различных аллергических заболеваний (например, бронхиальной астмы, аллергического насморка, уртикарии и пр.), вызываемых SRS-A, а также ишемических болезней сердца и ишемических болезней мозга, воспалений и пр., вызываемых SRS-A.

Кроме того, предлагаемые соедине-

нениями, обладающими антагонистической активностью по отношению к действию SRS-A, также соединения, обладающие активностью, ингибирующей выработку и выведение SRS-A, и бронходилаборным действием наряду с указанной активностью. Предлагаемые соединения пригодны также в качестве противоязвенных агентоя.

Ингибирование сокращений илеума и трахеи, вызываемых SRS-A и LTD<sub>4</sub> у морских свинок.

Методика. Самцов морской свинки Хартлей, весящих 500-700 г, забивают ударом по сердцу. Полоски илеума и трахеи, полученные по методике Constantine (1965), ставят под растягивающей нагрузкой 1,0 г в ванну для 30 изолированных органов, содержащую 10 мл раствора Тироде, уравновешенного по отношению к смеси 95% кислорода и 5% углекислого газа при 37°C. Ткани доводят до равновесного состояния в течение 60 мин. В течение этого периода раствор Тироде меняют каждые 15 мин и растягивающую нагрузку доводят до 1,0 г. Усилне, развиваемое тканями, измеряют изометрически и с помощью линейного преобразователя и записывают на приборе Recticorder. Сократительную реакцию илеума на субмаксимальную концентрацию SRS-A (полученного из легких морской 45 свинки) и сократительную реакцию трахеи на концентрацию LTD, , равную 10-8 М, измеряют при отсутствии, а затем в присутствии различных концентраций испытуемых соединений. Соединения инкубируют в течение 20 мин.

При испытании соединения по примеру 5 на ингибирование сокращений илеума наблюдают снижение реакции илеума морской свинки на введение SRS-A ИК 50 до 1,6 х 10 М.

При испытании соединения по примеру 5 на ингибирование сокращений трахеи наблюдают снижение реакции трахеи морской свинки на введение , LTD<sub>4</sub> ИК<sub>50</sub> (концентрация, ингибирующая реакцию на 50%) до 4,2 · 10<sup>-7</sup>.

Токсичность. Минимальная летальная доза, определенная в случае орального введения предлагаемого соединения мышам и крысам в каждом случае, равна более 1000 мг/кг.

Для ограничения динамической роли SRS-A и для модулирования его действий при карнозных патологических состояниях желательно иметь специфи-

ческий и активный in vivo рецепторный антагонист. Кроме того, с клинической точки зрения желательно получить орально активное соединение.
Соединение FPL 55712 (соединение
формулы А) проявляет потенциальную
анти-SRS-А-активность в изолированных
тканях и является аналогом соединений
формулы (I). Однако его период биологического полуразложения очень короток и оно очень плохо усваивается
орально.

Новые соединения формулы I в сравнении с аналогом формулы А обладают более высокой абсорбционной способно- 25 стыю при оральном введении, вследствие чего они обладают пролонгированным действием в сравнении с ана-

Формула изобретения Способ получения гетероциклических соединений формулы

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
HO \\
R_2
\end{array}
O-A_1-S-Hel -S-A_2-CON < R_3 \\
R_4$$

40 .

где R<sub>4</sub> - низший ацил;

R; — ниэший алкил:

А, - низший алкилен;

Het - остаток тиадиазола;

Ар - низший алкилен;

R<sub>3</sub> - низший алкил;

R<sub>4</sub> — гидроксигруппа, отличающийсятем, что карбоновую кислоту формулы

где R<sub>1</sub>, R<sub>Q</sub>, A<sub>1</sub>, A<sub>Q</sub> и Het имеют ука-35 занные значення, подвергают взаимодействию с амином формулы

$$HN < \frac{R_3}{R_4}$$

где R<sub>3</sub> и R<sub>4</sub> имеют указанные значения, при их молярных соотношениях (1,2-1): :(1-1,2) в инертном органическом растворителе.

Составитель Н. Капитонова

Редактор М. Петрова Техрец Л.Сердюкова

Корректор А.Козориз

Заказ 3764/58

Тираж 352

Подписное

ВНИИПИ Государственного комитета по изобретениям и открытиям при ГКНТ СССР 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5

Производственно-издательский комбинат "Патент", г.Ужгород, ул. Гагарина, 601